



भारत का राजपत्र

The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (i)

PART II—Section 3—Sub-section (i)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 377।

नई दिल्ली, सोमवार, जुलाई 29, 2013/श्रावण 7, 1935

No. 377।

NEW DELHI, MONDAY, JULY 29, 2013/SRAVANA 7, 1935

वित्त मंत्रालय

(राजस्व विभाग)

अधिसूचना

नई दिल्ली, 29 जुलाई, 2013

सं. 22/2013-केन्द्रीय उत्पाद शुल्क

सा.का.नि. 513(अ).—केन्द्रीय उत्पाद शुल्क अधिनियम, 1944 (1944 का 1) की धोरा 5क की उपधारा (1) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, केन्द्र सरकार, इस बात से संतुष्ट होते हुए कि ऐसा करना सार्वजनिक हित में आवश्यक है, केन्द्रीय उत्पाद शुल्क टैरिफ अधिनियम, 1985 (1986 का 5) की प्रथम अनुसूची के अध्याय 30 के अंतर्गत आने वाले औषधीय मूल्य नियंत्रण आदेश (डीपीसीओ), 2013 के अंतर्गत यथा परिभाषित अनुसूचित प्रतिपादनों और जो उक्त औषधि मूल्य नियंत्रण आदेश(डीपीसीओ) 2013 के प्रावधानों के अनुसरण में ऐसे परिसरों में, पुनः मुद्रण, पुनः लेबल, पुनः-पैक अथवा स्टीकर लगाए जाने के अध्यधीन हैं, जो केन्द्रीय उत्पाद शुल्क अधिनियम(1944 का 1) या इसके अंतर्गत बनाये गये नियमों के अंतर्गत पंजीकृत नहीं हैं, को उक्त केन्द्रीय उत्पाद शुल्क अधिनियम के अंतर्गत उन पर उद्ग्रहणीय सम्पूर्ण उत्पाद शुल्क से छूट प्रदान करती है जो निम्नलिखित निबंधनों के अध्यधीन है, अर्थात्:-

(i) अनुसूचित प्रतिपादनों को, जिसके संबंध में उक्त अनुसूचित प्रतिपादन का विनिर्माता यह सुनिश्चित करने के लिए उत्तरदायी है कि ऐसे प्रतिपादन की एम आर पी राष्ट्रीय औषधीय मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (एन पी पी ए) द्वारा अधिकतम मूल्य की अधिसूचना की तिथि के 45 दिन के भीतर अधिकतम मूल्य से अधिक न हो, यथोचित इयूटी की अदायगी पर हटाए जाने के स्थान से और हटाया गया है;

(ii) अनुसूचित प्रतिपादनों का पुनः मुद्रण, पुनः लेबल, पुनः पैक अथवा स्टीकर लगाना एम आर पी के अधोमुखी संशोधन में परिणत हुआ है;

(iii) किसी दिए गए अनुसूचित प्रतिपादन के संबंध में, यह छूट एन पी पी ए द्वारा ऐसे अनुसूचित प्रतिपादन के संबंध में अधिकतम मूल्य की अधिसूचना की तिथि के प्रकाशन की तिथि से 45 दिन की अवधि अथवा औषधीय विभाग द्वारा यथा अनुमत ऐसी विस्तारित अवधि जो तीस दिन से अधिक न हो, के लिए वैध होगी।

(iv) निर्माणकर्ता, अधिसूचना जिसके द्वारा इन्हें एनपीपीए द्वारा अधिसूचित किया गया है, विभिन्न स्थलों और इनके पतों जहां अनुसूचित प्रतिपादन पुनः मुद्रण, पुनः लेबल, पुनः अथवा स्टीकर लगाए जाने हेतु प्रस्तावित है तथा स्थलवार ब्यौरे जैसे कि अनुसूचित प्रतिपादन की व्याख्या वर्तमान एम आर पी, प्रस्तावित एम आर पी, बैंच सं., विनिर्माण की मात्रा और तिथि के साथ पुनः मुद्रण, पुनः लेबल, पुनः पैक अथवा स्टीकर लगाए जाने की अपेक्षा वाले अनुसूचित प्रतिपादनों की एक अंतर्विष्ट सूची केन्द्रीय उत्पाद शुल्क के न्यायाधिकरण सहायक आयुक्त/उपायुक्त को एक पूर्व सूचना प्रस्तुत करेगा। आयातक और विपणक के मामले में, वे उनके पंजीकृत कार्यालय पर अधिकार-क्षेत्र वाले केन्द्रीय उत्पाद शुल्क के सहायक आयुक्त/ उप आयुक्त को सूचना प्रस्तुत करेंगे;

(v) उपरोक्त कार्यान्वयन किए जा रहे प्रचालनों के पश्चात, निर्माणकर्ता अनुसूचित प्रतिपादनों जिन पर पुनः मुद्रण, पुनः लेबल, पुनः पैक अथवा स्टीकर लगाए जाने का कार्य पूरा किया गया है ऐसे कार्य को पूरा किये जाने से एक माह की अवधि के भीतर, के संबंध में ब्यौरे प्रस्तुत करेंगे।

स्पष्टीकरण :—इस अधिसूचना के उद्देश्यों से, निर्माणकर्ता औषधीय मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2 (छ) के अंतर्गत निर्माणकर्ता के रूप में परिभाषित किसी व्यक्ति को शामिल करेगा।

[फा. सं. 354/118/2013-टीआरयू]

अक्षय जोशी, अवर सचिव

**MINISTRY OF FINANCE
(Department of Revenue)
NOTIFICATION**

New Delhi, the 29th July, 2013
No. 22/2013-Central Excise

G.S.R. 513(E).—In exercise of the powers conferred by sub-section (1) of section 5A of the Central Excise Act, 1944 (1 of 1944), the Central Government, on being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby exempts the scheduled formulations as defined under the Drugs Price Control Order (DPCO), 2013 published vide S.O. 1221 (E) dated the 15th May, 2013, falling under Chapter 30 of the First Schedule to the Central Excise Tariff Act, 1985 (5 of 1986) and which are subjected to re-printing, re-labeling, re-packing or stickering, in a premises which is not registered under the Central Excise Act, 1944 (1 of 1944) or the rules made thereunder, in pursuance of the provisions contained in the said Drugs Price Control Order (DPCO), 2013, from whole of the duty of excise leviable thereon under the said Central Excise Act subject to the following conditions, namely :-

- (i) The scheduled formulations, in respect of which the manufacturer is liable to ensure that the Maximum Retail Price (MRP) of such formulation does not exceed the ceiling price within forty-five days of the date of notification of the ceiling price by National Pharmaceuticals Pricing Authority (NPPA), have been removed from the place of removal on payment of appropriate duty ;
- (ii) The re-printing, re-labeling, re-packing or stickering, of the scheduled formulations results in downward revision of the MRP;
- (iii) In respect of a given scheduled formulation, the exemption shall be valid for a period of forty-five days from the date of publication of the notification of the ceiling price in respect of such scheduled formulation by NPPA or such extended period not exceeding thirty days as may be permitted by the Department of Pharmaceuticals;
- (iv) The manufacturer shall submit a prior intimation to the jurisdictional Assistant Commissioner of Central Excise or the Deputy Commissioner of Central Excise, as the case may be, containing a list of scheduled formulations requiring re-printing, re-labeling, re-packing or stickering alongwith the notification vide which these have been notified by NPPA, various locations and addresses thereof where the scheduled formulations are proposed to be re-printed, re-labelled, re-packed or stickered and the details such as description of the scheduled formulation, present MRP, proposed MRP, batch no., quantity and date of manufacture in respect of each such location. In the case of importer

and marketer, they shall submit the intimation to the Assistant Commissioner of Central Excise or the Deputy Commissioner of Central Excise, as the case may be, having jurisdiction over their registered office;

(v) Subsequent to the aforesaid operations being carried out, the manufacturer shall submit the details in respect of the said scheduled formulations within a period of one month of such re-printing, re-labeling, re-packing or stickering.

Explanation :— For the purposes of this notification, manufacturer shall include any person defined as manufacturer under paragraph 2(n) of the Drugs Price Control Order, 2013.

[F. No. 354/118/2013-TRU]

AKSHAY JOSHI, Under Secy.